(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平10-158333 (43)公開日 平成10年(1998)6月16日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別配号	F I					
COSF 36/0		C08F 36/06 4/70					
4/7/							

審査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 5 頁)

(21)出願番号	特顯平8-337694	(71) 出願人	000004178 ジェイエスアール株式会社	
(22)出顧日	平成8年(1996)12月4日	(72)発明者	東京都中央区築地2丁目11番24号 柴田 昌宏 東京都中央区築地2丁目11番24号	日本合
	* .		成ゴム株式会社内	
•		(72)発明者	松本 格一 東京都中央区築地2丁目11番24号 成ゴム株式会社内	日本合
		(74)代理人	弁理士 白井 重隆	
	1.3		*	

(54) 【発明の名称】 1,2-ポリプタジエン系重合体の製造方法

(57)【要約】

【課題】 特定の触媒系を使用し、特定の化合物を含む 重合溶媒を使用することにより、重合溶媒の取り扱いが 常温・常圧で可能であり、また比較的高い温度で重合で き、さらに生成する重合体を容易に分離回収できる、 1,2-ポリプタジエン系重合体の製造方法を提供する こと.

【解決手段】 1,3-ブタジエン系化合物を、(A) コバルト化合物、(B)ホスフィン化合物、ならびに (C) メチルアルミノキサンおよび/またはトリメチル アルミニウムと水との反応生成物を含む触媒の存在下 で、ケイ素原子を含有する化合物を含む重合溶媒を使用 して重合し、1,2-ポリプタジエン系重合体を得る。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 1.3-ブタジエン系化合物を、(A) コバルト化合物、(B) ホスフィン化合物、ならびに (C) メチルアルミノキサンおよび/またはトリメチル アルミニウムと水との反応生成物を含む鮭媒の存在下 で、ケイ業原子を含有する化合物を含む重合溶媒を使用 して重合することを特徴とする1,2-ボリブタジエン 系電合体の製造方法。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、1,2ーポリブタ ジエン系重合体の製造方法に関する。さらに詳細には、 1,2ービニル結合(以下・単に「ビニル結合)とい う)含量が高く、結晶性を有し、かつ融点が制御され た、1,2ーポリブタジエン系重合体の製造方法に関す る。

#### [0002]

【従来の技術】適度な結晶化度に制御した1、2ーポリプタジェンは、結晶性に富んだ領域と非晶性部とからな 結構造を有するため、熱可塑性エラストマーとしての機 能だけでなく、分子中に化学反応性に富んだ炭素一炭素 一重結合を有しているため、従来の加頭ゴムや架橋密度 を高めた熱火性性関節の機能も有さ。また、この1、 2ーポリブタジエンは、優れた加工性を有することか ら、他の側節冷気が壁性エラストマーの改質利、医療用 6分子材料として展開されている。

【0003】1、3-ブタジエン系化合物を、(A)コパルト化合物、(B)ポスフィン化合物、および(C)メチルアルミノキサンあるいはトリメチルアルミニウムと水との反応生成物からなる触媒系を使用して重合する
1、2-ボリブタジエン系重合体の製造方法は、既に知られるところである (特公昭44-32425号公報、特公昭61-27402号公報、特開平4-331213号公報)。

3号公報)。
[0004]しかし、溶液重合の手法では、結晶性の高い、および/または分子量の高い分子特性の重合体を製造すると、溶液粘度が極めて高くなり、視焊が困難となって、重合熱の除熱、溶媒の除去、移送にも問題がある。そのため、重合系の生産性を犠牲にすることになる。これを解決するためには、重合溶媒中でスラリーを形成させて重合することが示されている(特開平6-116318号公報)、当該公報では、使用できる溶媒として、炭素数2~6の脂肪族炭化水素が記載されている。しかし、これらの溶媒を使用してスラリー重合を行っためには、重合反応の温度を低くして重合体の溶解性を低下させるか、もしくは溶解性パラメーターの低い炭素数2~4の低沸点の溶媒を高圧下で使用する必要があ

## [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記従来技

術の課題を背景になされたもので、(A)コバルト化合物、(B)ホスフィン化合物、ならびに(C)メチルアルミーウムとルミノキサンおよび/またはトリメチルアルミーウムとルとの反応生成物からなる触媒系を使用し、特定の化合物を含む重合溶媒を使用することにより、溶媒の取り扱いが常温・常圧で可能であり、また比較的高い温度で重合でき、さらに生成する重合体を容易に分離回収できる、1、2ーポリブタジエン系重合体の製造方法を提供することを目的とする。

### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、1,3-ブタジエン系化合物を、(A)コバルト化合物、(B)ホスフィン化合物、ならびに(C)メチルアルミノキサンおよび/またはトリメチルアルミニウムと水との反応生成物を含む触媒の存在下で、ケイ業原子を含有する化合物を含む重合溶媒を使用して重合することを特徴とする1,2-ボリブタジエン系重合体の製造方法を提供するものである。

## [0007]

【発明の実施の形態】本発明に使用される1,3一プタジエン系化合物の具体例としては、1,3一プタジエン、イソプレン、1,3一ペンタジエン、ミルセンな、およびこれらの混合物を挙げることができる。好ましい具体例としては、1,3一プタジエン、あるいは1,3一プタジエンを90モル%以上含む上記の混合物であり、特に好ましい具体例は1,3一プタジエンである。

(II) アセチルアセトン、コバルト (III)アセチルアセトンなどを挙げることができる。(A) コバルト化合物の好ましい具体例としては、塩化コバルト、臭化コバルト、2-エチルヘキサン酸コバルト、コバルト (III)アセチルアセトンを挙げることができる。特に好ましい具体例は、塩化コバルト、2-エチルヘキサン酸コバルトである。

 ィン、トリス (3、5ージメチルフェニル) ホスフィン、トリス (4ーメトキシー3、5ージメチル) ホスフィンなどを挙げることができる。(B) ホスフィン化合物の好ましい具体例としては、トリフェニルホスフィン、トリス (3、5ージメチルフェニル) ホスフィン、トリス (3、5ージメチルフェニル) ホスフィン、トリス (4 ーメトキシー3、5ージメチル) ホスフィンを挙げることができる。特に好ましい具体例は、トリフェニルホスフィン、トリス (3 ーメチルフェニル) ホスフィンである。

【0010】本発明の触媒に使用される(C)成分のう ち、メチルアルミノキサンは、通常、トリメチルアルミ ニウムと硫酸銅5水和物などの結晶水含有無機化合物中 の水との反応生成物として得られる(特開昭58-19 309号公報)。また、(C)成分のうち、トリメチル アルミニウムと水との反応生成物は、トリメチルアルミ ニウムの不活性有機溶媒溶液に、水を、蒸気、霧、ミス ト、溶液、分散液または乳化液などの状態で接触、混合 して得ることができる。ここで、上記不活性有機溶媒と しては、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭 化水素、シクロヘキサンなどの脂環族炭化水素、ペンタ ン、ヘキサン、ヘプタンなどの脂肪族炭化水素、塩化メ チレンなどの塩素化炭化水素、およびこれらの混合物を 挙げることができる。また、ジエチルエーテル、テトラ ヒドロフランなどのエーテル類も、単独、あるいは併用 して使用できるが、重合に使用する際には、炭化水素、 あるいは塩素化炭化水素溶媒と置換しておく必要があ

【0011】 トリメチルアルミニウムと水との反応比率 は、通常、水/A1原子のモル比で、0.3~1.2、 好ましくは0.5~1.0である。トリメチルアルミニ ウムと水との反応温度は、通常、-80℃~50℃、好 ましくは-20~10℃である。さらに、接触、混合が 終了したのち、60℃~200℃、好ましくは80℃~ 150℃で加熱熱成してもよい。得られるトリメチルア ルミニウムと水との反応生成物は、濃縮して使用して も、乾固して使用しても、乾固後、他の溶媒で溶液とし て使用しても、またそのまま使用してもよい。 【0012】なお、本発明において使用される触媒の使 用量は、(A)コバルト化合物では、1,3-ブタジエ ン系化合物/コバルト原子 (モル) 比として、通常、 3,000~150,000、好ましくは5,000~ 100,000、特に好ましくは10,000~60, 000である。3,000未満では、重合体中に含まれ る触媒残量が多くなり、物性の低下を招く。一方、15 0,000を超えると、重合活性が低下する。また、 (B) ホスフィン化合物の使用量は、(A) コバルト化 合物のコバルト原子に対するリン原子比(P/Co)と して、通常、0.3~5、好ましくは0.5~3、特に

好ましくは1~2.5である。0.3未満では、得られ

る重合体のビニル結合含量が低下する。一方、5を超えると、重合活性が低下する。さらに、(C)成分の使用量は、(A)コパルト化合物のコパルト原子に対するアルミニウム原子の原子比(A I / Co)として、通常、5~500、好ましくは10~200、特に好ましくは20~100である。5未満では、重合活性が低下する。一方、500を超えると、患合体中に含まれる触媒
残量が多くなり、物性の低下を招く。

【0013】本発明に使用される触媒は、触媒成分を任意の順序で、不活性有機溶媒中で混合することによって 調製される。不活性有機溶媒やで混合することによって 対型される。不活性有機溶媒としては、ベンゼン、トル エン、キシレンなどの芳香族炭化水素、シクロヘキサン などの脂類族炭化水素、塩化メチレン、1, 2 ージクロ ロエタン、1, 1, 1 ートリクロロエタン、クロロベン ゼン、ロージクロロベンゼン、Pージクロロベンゼンな どの塩素化炭化水素、およびこれらの混合物を挙げることができる。

(0014) なお、触螺は、これを本発明の1、3一プタジエン系化合物を主成分とする共使ジエンに接触させる前に、あらかじか各成分を混合して調製しておいてもよく、また重合反び器件で共使ジエンの存在下で各成分を混合して調製することもできる。さらには、(A)成分と(B)成分は、あらかじめ反応を行い、有機コバルト錯体として使用することもできる。有機コバルト錯体としては、例えばコバルトピス(トリフェニルホスフィン)ジクロライド、コバルトピス(トリフェニルホスフィン)ジプロマイド、コバルトピス(トリス、3ーメチルフェニルホスフィン)ジプロマイド、コバルトピス「トリス(3ーメチルフェニルホスフィン)]ジロマイドなどを挙げることができる。

10015]次に、本発明の配合溶媒に含まれる、ケイ 業原子含有する化合物としては、適常のシリル化炭化 水紫化合物に加え、ケイ素・酸素ークイ素結合を有する シロキサン化合物、ケイ素・酸素ークイ素結合を有する シレキサン化合物、ケイ素・酸素・ウィ素 大変を発明などを挙げることができる。ここで、ケイ素原 子を含有する化合物を溶解度パラメーターで表示する と、7.0 未満が好ましく、さらに5.0~6.9 が好 ましい。また、ケイ素原子を含有する化合物の沸点は特 に限定されるものではないが、25℃~200℃が好ま しい。

【0016】ケイ業原子を含有する化合物の具体例としては、テトラメチルシラン、テトラエチルシラン、ヘキサメチルジロキサン、オクタメチルトリシロキサン、デカメチルデトラシロキサン、ヘーキサン、オクタメチルトリシロキサン、3ーフェルペプタメチルトリシロキサン、3ー(3、3ートリフルオロプロピル)へアタメチルトリシロキサン、ペンタメチルトリシロキサン、ペンタメチルトリシロキサン、ペンタメチルトリシロキサン、ペンタメチルトリジロキサン、ヘキサメチルジシランなど、およびこ

れらの混合物を挙げることができる。好ましい具体例としては、ヘキサメチルシクロキナン、ヘキサメチルシクロテトラシロキサン、およびこれらの混合物を挙げることができる。特に好ましい具体例は、ヘキサメチルシクロキナンである。「〇017] 本発明の重合務度としては、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの誘著態度しては、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの誘動態度化水素、ペンタン、ヘキサン、ヘアタンなどの脂肪族度化水素、ペンタン、ヘキサン、ペアタンなどの脂肪族度化水素、ペンタン、ヘキサン、ペアタンなどの配別族度化水素、ペンタン、ヘキサン、ペアタンなどの配別族化水素、およびこれらの混合物を併くて使用することも可能である。使用量としては、ケイ祭ましくは、〇~20重量%である。50重量%を超えると、集合体の溶解性が増し、良好なスラリー状態を得る

ことが困難となる。
「0018]重合温度は、通常、10℃~80℃であり、好ましくは、15℃~60℃、特に好ましくは20~50℃である。重合反応は、回分式でも、連続式でもよい。なお、重合溶解中の単量体濃度は、通常、5~80重量%、好ましくは10~50重量%である。また、重合体を製造するためには、本発明の触媒、および重合体を失活させないために、重合系内に酸素、水、あるいは変酸ガスなどの失活作用のある化合物の混入を極力なくすよう配慮が必要である。生命反応が所望の段階まで進行したら、反応混合物をアルコールなどの重合停止利、老化防止剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤などを添加し、次いで通常の方法に従って生成重合体を分離、洗浄、乾燥して目的の1、2一ボリブタジエン系重合体を得ることができる。

【0019】本発明の製造方法によって得られる1.2 ーポリプタジエン系重合体は、ビニル結合含量が80% 以上、好ましくは85%以上である。また、本発明で得られる1.2ーポリプタジエン系重合体の融点は、好ま しくは60℃~130℃、特に好ましくは90℃~12 5℃である。本発明で得られる1.2ーポリプタジエン 素重合体の分子量は、ポリスチレン換算の重量平均分子 量で、通常、10°~10°である。10°未満では、 強度的に劣り、一方10°を超えると、加工性が劣るよ うになる。

【0020】本発明により得られる1,2ーポリブタジ エン系重合体は、単雄で、または他の合成ゴムもしくは 天然ゴムとブレンドし、原料ゴムとして配合して、さら に必要ならばプロセス油で油膜し、次いでカーボンブラ ックなどの充填剤、加原剤、および加原促進剤などの通 常のゴム配合剤を加えてゴム組成物として加流すること より、機成的特性、および耐摩耗性が要求される用 途、例えばタイヤ、ホース、ベルト、スポンジ、履物素 材、シート、チューブ、包装材、樹脂改質剤、感光性材 材、その他の各種工業用品に使用することができる。 【0021】

【実施例】以下、本発明を実施例を挙げて、さらに具体

的に説明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以 下の実施例に何を制きされるものではない。なお、実施 例中、%は、特に断ない限り重量基準である。また、 実施例中の各種の測定は、下記の方法によった。ビニル 結合含量は、赤外吸収スペクトル法(モレロ法)により 測定した。酸点は、DSC(示差走整是量計)を使用 し、ASTM D3418に準じて測定した。重量平均 分子量は、GPC(ゲルパーミエーションクロマトグラ フィー)を使用し、テトヒドロフラン溶媒中、40℃で 測定し、ボリスチレン検算分子量として求めた。

【0022】実施例1(1、3-ブタジエンの重合) 乾燥チッ素穿照気中で、内容積10m1の耐圧ビン に、ヘキサメチルジンロキサン60m1、1、3-ブタ ジエン10gを入れ、メチルアルミノキサンの10%ト ルエン溶液(1、63モルノリットル)の、19m1、 コバルトビス(トリフェニルホスフィン)ジクロライド の塩化メチレン溶液(0、02モルノリットル)の。3 1m1を加え、30℃で60分間重合した。重合体は、 析出した。反応停止は、停止剤として2、6-ジーセー ブチルーp-クレゾールを含む少量のメタノールを反応 系に加えることによって行った。次いで、重合体をろ別 し、2、6・ジーセーブチルーp-クレゾールを含むメタノールを使用し、重合体を洗浄した。40でで真空乾 爆し、収量から重合体収率を求めた。結果を表1に示 す。

## 【0023】比較例1

東島例1と同様の手法を用いて、重合溶媒としてヘキサンを使用して、1、3 一ブウジエンの重合を行った。重合体は、膨潤状態となった。反応停止は、停止剤として、6・ジーセーブチルーワークレゲールを含む多点で、凝固剤として、2・6・ジーセーブチルーワークレゲールを含むメタノールを使用し、重合体を分離させた。 5別回収後、40℃で裏空乾燥し、収量から重合体収率を求めた。結果を表1に示す。

【0024】実施例2~4

実施例1と同様の手法を用いて、表1に示す重合溶媒、 触媒、温度条件を使用して、重合反応、および重合体の 回収を行った。結果を表1に示す。

### 【0025】実施例5

トリメチルアルミニウムと水との反応・乾燥チャ素雰囲気中で、ジムロート冷却管、ガス薄入管を取り付けた、内容積10の11の三つロフラスコに、トリメチルアルミニウムの1.07モル/リットルローへキサン溶液10m1、トルエン40m1を加え、一10でとした。水0.096gを乾燥したチャ素ガス液で素発させながら、トリメチルアルミニウム溶液に導入した。水が全て蒸発したのち、該溶液を室温(25℃)まで自然に昇温した。このときのアルミニウム原子と水の比率は、千年比で、水/A1=0.50であった。次いで、100℃

の油浴で2時間加熱し、反応生成物の溶液を得た。この 溶液のアルミニウム原子含有量は、0.21モル/リットルであった。

1、3-ブタジエンの重合:上記反応生成物の溶液1. 47mlを、メチルアルミノキサンの10%トルエン溶液0.19mlに代えて、実施例1に従って重合を行った。結果を表しに示す。

【0026】比較例2~4

【表1】

ij	2~4				١	表1】					
		実施 例1	実施 例2	実施例3	実施 例 4	実施 例 5	比較 例1	比較 例 2	比較 例3	比較 例4	
	重合溶媒;				7						
	*ヘキサメチル	0	0	-	-	0	-	-	-	-	
	ジシロキサン										
	*デカメチルテ	-	-	0	-	-	-	-	-	-	
	トラシロキサン									-	
	*オクタメチル		-	-	0	-	-	-	-	-	
	シクロテトラシ										
	ロキサン										
	*ヘキサン	-	-	-	-	-	0	0	-	-	
	*ペンタン	-		-	-	-	-	-	0	0	
	触媒(* 1);	a	ь	a	a	С	a	a	a	b	
	重合温度 (℃)	30	50	30	30	30	30	50	30	50	
	収率 (%)	87	82	83	85	86	90	86	89	85	
	重合後の状態	スラ	スラ	スラ	スラ	スラ	膨潤	均一	膨潤	膨潤	
		リー	リー	リー	リー	リー					
	ビニル結合合量 (%)	92	93	92	91	92	93	91	93	92	
	融点 (℃)	101	103	103	101	102	109	96	112	108	
	重量平均分子量	9.2	13. 2	9.5	9.1	9.4	9.5	8.6	10.3	14.5	
	(×10 <sup>4</sup> )										

【0028】\*1) 触媒a: コバルトビス(トリフェニルホスフィン) ジクロライド/メチルアルミノキサン、1,3-ブタジエン/Co=30,000(モル比)、A1/Co=50(原子比)

触媒 b; 2-エチルヘキシル酸コバルト/トリス(3-メチルフェニル) ホスフィン/メチルアルミノキサン、1、3-ブタジエン/Co=10,000(モル比)、P/Co=2.5(モル比)、A1/Co=100(原子比)

触媒c;コパルトビス(トリフェニルホスフィン)ジクロライド/トリメチルアルミニウムと水との反応生成物、1、3-ブタジエン/C∘=30、000(モル

比)、A1/Co=50(原子比)

[0029]

【発明の効果】本発明によれば、1、3 - ブタジエン化合物を、(A) コバルト化合物、(B) ホスフィン化合物、ならびに(C)メチルアルミノキサンおよび/またはトリメチルアルミニウムと水との反応生成物を含有する触媒系を使用して、ケイ薬原子を含有する化合物を含む血合溶媒を使用して重合することにより、重合溶媒の取り扱いが常温・常圧で可能であり、比較的高い温度で患合でき、重合体を重合溶媒より分離しやすい1、2 - ポリブタジエン系重合体の製造方法を提供することができる。